(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. April 2001 (19.04.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/27236 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C11D 17/00, 3/12, 7/20

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/09543

(22) Internationales Anmeldedatum:

29. September 2000 (29.09.2000)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 48 859.2 8. Oktober 1999 (08.10.1999) DE

(71) Anmelder: HENKEL KOMMANDITGE-SELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstr. 67, 40589 Düsseldorf (DE). (72) Erfinder: KIRSTEN, Christian, N.; Innsbrucker Str. 23, 40789 Monheim (DE). SCHOSS, Oliver; Pascalstr. 17, 40591 Düsseldorf (DE). JONKE, Hermann; Sudetenstrasse 26, 40231 Düsseldorf (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AU, BR, CN, CZ, DZ, HU, ID, IL, IN, JP, KR, MX, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, ZA.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: THIXOTROPIC AQUEOUS DETERGENT

(54) Bezeichnung: THIXOTROPES WÄSSRIGES REINIGUNGSMITTEL

(57) Abstract: The invention relates to a thixotropic aqueous detergent, containing one or more nanoparticulate inorganic compounds from the group of metal oxides, metal oxide hydrates, metal hydroxides, metal carbonates and metal phosphates, in addition to silicates. Said detergent can be used as a hand washing-up detergent, dishwasher detergent, bath or toilet cleaner, all-purpose cleaner, detergent, or as an aerosol cleaner.

(57) Zusammenfassung: Ein thixotropes wässriges Reinigungsmittel enthält eine oder mehrere nanopartikuläre anorganische Verbindungen aus der Gruppe der Metalloxide, -oxidhydrate, -hydroxide, -carbonate und -phosphate sowie Silicate und lässt sich als Handgeschirrspülmittel, Maschinengeschirrspülmittel, Bad- oder Toilettenreiniger, Allzweckreiniger oder Waschmittel bzw. als Sprühreiniger verwenden.

"Thixotropes wäßriges Reinigungsmitt I"

Die Erfindung betrifft ein thixotropes wäßriges Reinigungsmittel, die zur Reinigung harter Oberflächen einsetzbar sind.

Produkte zur Reinigung im Haushaltsbereich, beispielsweise Handgeschirrspülmittel, Maschinengeschirrspülmittel, Bad- und Toilettenreiniger, Allzweckreiniger und Waschmittel, werden in unterschiedlichen Zustandsformen angeboten, mit denen spezielle vebraucherrelevante Nutzen verbunden sind. So erleichtern Tabletten beispielsweise die Dosierung und Handhabung eines Produktes. Gelförmige Produkte (Gele) können gezielt an Verschmutzungen angewandt werden, da sie länger an der jeweils zu reinigenden Oberfläche anhaften, dünnflüssige Produkte hingegen werden zur großflächigen Reinigung eingesetzt und zeichnen sich durch eine einfache Handhabung aus, sind beispielsweise zu Verdünnungszwecken wesentlich leichter mit Wasser mischbar als zähflüssige Produkte bzw. Gele.

In verschiedenen Bereichen der Haushaltsreinigung ist es aus Verbrauchersicht wünschenswert Produkte einzusetzen, die sowohl eine gezielte konzentrierte als auch eine großflächige, ggf. verdünnte, Reinigung ermöglichen und die Vorteile eines Gels mit denen einer Flüssigkeit verbinden.

Handelsübliche Reinigungsmittel für Spültoiletten, sogenannte WC-Reiniger, beispielsweise besitzen im Ruhezustand eine relativ hohe Viskosität (Nullscherviskosität), die für ein gutes Haftvermögen auf geneigten, insbesondere senkrechten, Oberflächen sorgt. Andererseits weisen sie eine relativ geringe Viskosität unter Scherbelastung auf, so daß sie der Verbraucher mit wenig Kraftaufwand aus der Flasche applizieren kann. Diese rheologischen Eigenschaften werden durch spezielle polymere Verdickungsmittel wie Xanthan Gum erzielt.

Beim Einsatz herkömmlicher polymerer Verdickungsmittel ist die erreichbare Strukturviskosität (Äbhängigkeit der Viskosität von der Scherrate) bzw. Thixotropie (Zeitabhängigkeit der Viskosität) jedoch begrenzt. Bei Einstellung einer ausreichend hohen Nullscher-

viskosität oder sogar einer Fließgrenze (Mindestschubspannung, die aufgewendet werden muß, damit ein Stoff fließt) ist ein Verflüssigen, beispielsweise durch Schütteln, nicht mehr mit einem dem Verbraucher zumutbaren Kraftaufwand möglich, während die mit vom Verbraucher annehmbarem Schüttelaufwand ausreichend verflüssigbaren Produkte eine zu niedrige Nullscherviskosität aufweisen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, ein Reinigungsmittel bereitzustellen, das im Ruhezustand als Gel mit Fließgrenze vorliegt, sich reversibel durch verbraucherkompatiblen Aufwand, beispielsweise durch Schütteln, verflüssigen läßt und bereits nach kurzer Zeit, beispielsweise wenigen Minuten, wieder ein Gel bildet.

Gegenstand der Erfindung ist ein thixotropes wäßriges Reinigungsmittel, das es eine oder mehrere nanopartikuläre anorganische Verbindungen aus der Gruppe der Metalloxide, -oxidhydrate, -hydroxide, -carbonate und -phosphate sowie Silicate enthält.

Ein besonderer Vorteil der erfindungsgemäßen Mittel besteht in ihrer Transparenz, die – soweit keine Perlglanzmittel o.ä. enthalten sind – durch die nanopartikulären anorganischen Verbindungen nicht beeinträchtigt wird.

Nanopartikuläre Verbindungen

Der Gehalt an einer oder mehreren nanopartikulären anorganischen Verbindungen aus der Gruppe der Metalloxide, -oxidhydrate, -hydroxide, -carbonate und -phosphate sowie Silicate beträgt üblicherweise von 0,1 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 10 Gew.-%, insbesondere 1 bis 8 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 6 Gew.-%, äußerst bevorzugt 3 bis 5 Gew.-%, beispielsweise 4 Gew.-%.

Die mittlere Teilchengröße der nanopartikulären Verbindungen beträgt üblicherweise 1 bis 200 nm, vorzugsweise 5 bis 100 nm, insbesondere 10 bis 50 nm, wobei der Wert sich auf den Teilchendurchmesser in der Längsrichtung, d.h. in der Richtung der größten Ausdehnung der Teilchen bezieht.

Geeignete nanopartikuläre Oxide sind z.B. Magnesiumoxid, Aluminiumoxid (Al₂O₃), Titandioxid, Zirkondioxid und Zinkoxid sowie Siliciumdioxid. Ein geeignetes nanopartikuläres Oxidhydrat ist z.B. Aluminiumoxidhydrat (Böhmit) und geeignete nanopartikuläre Hydroxide sind z.B. Calciumhydroxid und Aluminiumhydroxid. Geignete nanopartikuläre Silicate sind z.B. Magnesiumsilicat und Alumosilicat wie Zeolithe.

30

15

20

Nanopartikuläre Oxide, Oxidhydrate oder Hydroxide lassen sich nach bekannten Verfahren herstellen, z.B. nach EP-A-0 711 217 (*Nanophase Technologies Corp.*). Auch durch Hydrolyse metallorganischer Verbindungen sind Oxidhydrate und Hydroxide in sehr feiner Verteilung zugänglich.

Unter dem Handelsnamen NanoTek® vertreibt die Firma Nanophase Technologies Corp. die nanopartikulären Oxide NanoTek® Aluminum Oxide (mittlere Teilchengröße 37 nm), NanoTek® Antimony Tin Oxide, NanoTek® Barium Titanate, NanoTek® Barium Strontium Titanate, NanoTek® Cerium Oxide (mittlere Teilchengröße 11 nm), NanoTek® Copper Oxide, NanoTek® Indium Oxide, NanoTek® Indium Tin Oxide (mittlere Teilchengröße 14 nm), NanoTek® Iron Oxide (mittlere Teilchengröße 26 nm), NanoTek® Iron Oxide, Black, NanoTek® Silicon Dioxide, NanoTek® Tin Oxide, NanoTek® Titanium Dioxide (mittlere Teilchengröße 34 nm), NanoTek® Yttrium Oxide und NanoTek® Zinc Oxide (mittlere Teilchengröße 36 nm) sowie NanoTek® Barium Oxide, NanoTek® Calcium Oxide, NanoTek® Chromium Oxide, NanoTek® Magnesium Oxide, NanoTek® Manganese Oxide, NanoTek® Molybdenum Oxide, NanoTek® Neodymium Oxide, NanoTek® Strontium Oxide und NanoTek® Strontium Oxide und NanoTek® Strontium Titanate sowie das nanopartikuläre Silicat NanoTek® Zirconium Silicate. Geeignete Silikate sind unter den Handelsnahmen Optigel® der Süd-Chemie AG oder Laponite® der Laporte Ltd. erhältlich.

Bevorzugte Silicate sind die Schichtsilicate (Phyllosilicate), insbesondere Bentonite Hauptminerale Smektiten, v.a. Montmorillonit), (enthalten als Montmorillonite $(\text{Al}_2[(\text{OH})_2/\text{Si}_4\text{O}_{10}] \cdot \text{n H}_2\text{O} \quad \text{bzw.} \quad \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 4 \, \text{SiO}_2 \cdot \text{H}_2\text{O} \cdot \text{n H}_2\text{O}, \quad \text{zu} \quad \text{den dioktaedrischen}$ (Glimmer) Smektiten gehörendes Tonmineral), Kaolinit (Al₂[(OH)₄/Si₂O₅] Al₂O₃ 2 SiO₂ 2 H₂O, triklines Zweischicht-Tonmineral (1:1-Phyllo-Silicat)), Talk (hydratisiertes Magnesiumsilicat der Zusammensetzung $Mg_3[(OH)_2/Si_4O_{10}]$ oder 3 MgO · 4 SiO₂ · H₂O) und besonders bevorzugt Hectorit ($M^{+}_{0,3}(Mg_{2,7}Li_{0,3})[Si_4O_{10}(OH)_2]$, M^{+} meist = Na⁺, zu den Smektiten gehörendes, dem Montmorillonit ähnliches, monoklines Tonmineral).

Ein bevorzugtes Carbonat ist Hydrotalcit (internationaler Freiname für Dialuminium-hexamagnesium-carbonat-hexadecahydroxid-tetrahydrat, $Al_2Mg_6(OH)_{16}CO_3 \cdot 4 H_2O$).

Besonders bevorzugt ist nanopartikulärer Böhmit (AlO(OH), Aluminiumoxidhydrat), das beispielsweise unter den Handelsnamen *Disperal*[®] *Sol P3* und *Disperal*[®] *Sol P2* von der Firma *Condea* erhältlich ist.

10

15

In einer besonderen Ausführungsform der Erfindung werden nanopartikulären anorganischen Verbindungen mit einer spezifischen Oberfläche von mehr als 200 m²/g eingesetzt. Eine bevorzugte derartige nanopartikuläre Verbindung ist Magnesiumsilikat vom Schichtsilikat-Typ mit einer spezifischen Oberfläche von 200 bis 500 m²/g, insbesondere 300 bis 400 m²/g. Dieses Material ist preiswert in großen Mengen verfügbar. Das Produkt ist unter den Handelsnamen *Optigel® SH* (*Süd-Chemie AG*) sowie *Laponite® XLG* (*Laporte Ltd.*) verfügbar.

Oberflächenmodifikation

In einer weiteren besonderen Ausführungsform der Erfindung können die nanopartikulären anorganischen Verbindungen mit einem oder mehreren Oberflächenmodifikationsmitteln behandelt sein.

Als Oberflächenmodifikationsmittel für die Nanopartikel eignen sich alle ein- und mehrbasischen Carbonsäuren mit 2 bis 8 C-Atomen, also z.B. Essigsäure, Propionsäure, Oxalsäure, Glutarsäure, Maleinsäure, Bernsteinsäure, Phthalsäure, Adipinsäure, Korksäure. Bevorzugt geeignet sind die Hydroxycarbonsäuren und Fruchtsäuren wie z.B. Glycolsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Äpfelsäure, Weinsäure und Gluconsäure. Besonders bevorzugt wird als Carbonsäure eine Hydroxycarbonsäure aus der Gruppe Milchsäure, Zitronensäure, Äpfelsäure und Weinsäure eingesetzt.

Die Oberflächenmodifikation der anorganischen Nanopartikel erfolgt bevorzugt durch Behandlung mit einer wäßrigen Lösung einer Carbon- oder Hydroxycarbonsäure in der Weise, daß die Nanopartikel mit einer Lösung von 0,05 bis 0,5 mol der Carbonsäure pro Mol der nanopartikulären anorganischen Verbindung behandelt werden. Diese Behandlung erfolgt bevorzugt über einen Zeitraum von 1 bis 24 Stunden bei einer Temperatur von wenigstens 20 °C, bevorzugt aber bei der Siedetemperatur des Wassers b i Normaldruck (100 °C). Bei Anwendung von Druck kann die Behandlung auch bei Temperaturen oberhalb 100 °C in entsprechend kürzerer Zeit erfolgen.

Durch die Behandlung mit den Carbonsäuren oder Hydroxycarbonsäuren wird die Oberfläche der Nanopartikel modifiziert. Es wird angenommen, daß die Carbonsäuren oder Hydroxycarbonsäuren esterartig an die Oberfläche der Nanopartikel gebunden werden.

Die oberflächenmodifizierten Nanopartikel werden aus dem Reaktionsgemisch bevorzugt durch Entwässerung isoliert. Zu diesem Zweck wird die Dispersion vorzugsweise iner

30

Gefriertrocknung unterworfen. Dabei wird das Lösungsmittel bei tiefer Temperatur im Hochvakuum absublimiert.

Nach diesem Verfahren modifizierte anorganische Nanopartikel enthalten zwischen 1 und 30 Gew.-%, bevorzugt zwischen 5 und 20 Gew.-%, des organischen Oberflächenmodifikationsmittels bezogen auf das Gesamtgewicht der oberflächenmodifizierten anorganischen Nanopartikel.

Zur Oberflächenmodifikation der Nanopartikel können auch funktionelle Silane des Typs (OR)_{4-n}SiR_n (R = org. Reste mit funktionellen Gruppen wie Hydroxy, Carboxy, Ester, Amin, Epoxy, etc.), quartäre Ammoniumverbindungen oder Aminosäuren eingesetzt werden. Je nach Polarität der Modifikationsmittel wird die oben beschriebene Modifikation in Wasser oder in organischen Lösungsmitteln (Alkohole, Ether, Ketone, Kohlenwasserstoffe, etc.) durchgeführt, wobei die Reaktionsbedingungen analog zu denen in Wasser zu wählen sind. Schichtsilikate wie z.B. Hectorite können auch einem Ionenaustausch unterzogen werden, wobei Kationen wie z.B. quartäre Ammoniumverbindungen zwischen die Schichten des Materials eingebaut werden. Als weitere Oberflächenmodifikationsmittel sind beispielsweise Gelatine, Stärke, Dextrin, Dextran, Pektin, Gummi arabicum, Kasein, Gummen, Polyvinylalkohole, Polyethylenglykole, Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylbutyrale, Methylcellulose, Carboxymethylcellulose, Hydroxypropylcellulose geeignet oder auch Emulgatoren wie z.B. Fettalkoholpolyglykolether, Fettalkoholpolyglycoside, Fettsäurealkanolamide, Glycerolester, Sorbitanester oder alkoxylierte Ester und deren Derivate.

pH-Wert

10

15

Das erfindungsgemäße Mittel kann sowohl sauer, neutral wie auch alkalisch eingestellt werden. Als Säuren eignen sich insbesondere Ameisensäure, Essigsäure, Zitronensäure, Amidosulfonsäure sowie die Mineralsäuren Salzsäure, Schwefelsäure und Salpetersäure bzw. deren Mischungen. Geeignete Basen sind Alkalilaugen, Ammoniak und Amine.

Der pH-Wert beträgt in einer sauren Ausführungsform vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1,5 bis 3,5.

Tenside

Das erfindungsgemäße Mittel kann ein oder mehrere nichtionische, anionische, amphotere und/oder kationische Tenside enthalten.

Vorzugsweise enthält das erfindungsgemäße Mittel ein oder mehrere nichtionische Tenside, beispielsweise Alkylpolyglycoside und/oder Alkylpolyglykolether, oder anionische Tenside, beispielsweise Alkylsulfate, Alkylethersulfate, Alkylsulfonate und/oder Alkylbenzolsulfonate, insbesondere ein oder mehrere nichtionische und anionische Tenside.

Weitere Inhaltsstoffe

Je nach Ausgestaltung des erfindungsgemäßen Mittels können ein oder mehrere für die jeweilige Zweckbestimmung des Mittels übliche weitere Inhaltsstoffe enthalten sein, insbesondere aus der Gruppe der Lösungsmittel (z.B. niedere Alkohole wie Ethanol), Elektrolytsalze (z.B. NaCl, Aluminiumchlorohydrat) sowie der Farb- und Duftstoffe.

Die erfindungsgemäßen Mittel lassen sich – sowohl mit einer Sprühpumpe wie auch als Aerosol – versprühen. Gegenstand der Erfindung ist daher auch die Verwendung des erfindungsgemäßen Mittels als Sprühreiniger.

Die erfindungsgemäßen Mittel eignen sich als Handgeschirrspülmittel, Maschinengeschirrspülmittel, Bad- und Toilettenreiniger, Allzweckreiniger und Waschmittel. Gegenstand der Erfindung ist daher auch die Verwendung des erfindungsgemäßen Mittels als Handgeschirrspülmittel, Maschinengeschirrspülmittel, Bad- und Toilettenreiniger, Allzweckreiniger und Waschmittel.

Die erfindungsgemäßen Mittel lassen sich durch Vermengen der Inhaltsstoffe – ggf. unter Verwendung von Ultraschall – herstellen.

Beispi le

Die erfindungsgemäßen Mittel E1 bis E17 wurden hergestellt. In den Tabellen 1 bis 3 sind ihre Zusammensetzungen in Gew.-% und meistens auch pH-Wert unmittelbar nach Herstellung sowie einen Tag nach der Herstellung wiedergegeben.

Die Mittel E1 bis E11 wurden vor der endgültigen pH-Einstellung mit einer wäßrigen NaOH-Lösung einer Konzentration von 0,5 mol/l zunächst auf einen pH-Wert von etwa 11 bis 11,5 eingestellt.

Es entstanden transparente Gele, die sich versprühen sowie durch Schütteln verflüssigen ließen und sich im Ruhezustand wieder in ein Gel zurückverwandelten.

Tabelle 1

Zusammensetzung	E1	E2	E3	E4	E5	E6
Disperal® Sol P3 ^[a]	5 ^{[ŋ}	5 ⁽¹⁾	3	4	4	4
Disperal® Sol P2 ^[b]	_	-		_		_
HCI	_	_	1,8		_	_
Ameisensäure	1,8	1,8	1,8	1,8		0,8
Citronensäure		3,9	_	_	_	-
Amidosulfonsäure	_	_	_	_	1,8	1,8
NaCl	· _		_	_		0,0175 ^[g]
ACH-Lösung (50 % AS)[c]	- **	_	_	_	_	-
APG® 220 UP ^[d]	- , ,	– .	_	· —	_	_
Texapon® LS 35 ^[e]		_	_	_	-	_
Ethanol (96 %ig)		_	_	_		_
Parfüm	. <u>-</u>		_	_		_
Wasser, vollentsalzt	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100
pH-Wert nach Herstellung	1,4	2,1	2,6	2,8	1,6	1,4
pH-Wert einen Tag später		· _	_	3,2	2,4	1,9

^[a] nanopartikuläres Böhmitpulver (Condea)

^[b] nanopartikuläres Böhmitpulver (Condea)

^[c] wäßrige 50 Gew.-%ige Lösung von Aluminiumchlorohydrat (ACH)

^[d] C₈₋₁₀-Alkyl-1.5-glucosid, 63 Gew.-%ig, wäßrig (Cognis Deutschland GmbH)

^[e] C₁₂₋₁₄-Fettalkoholsulfat-Natriumsalz, 35 Gew.-%ig, wäßrig (*Cognis Deutschland GmbH*)

oberflächenmodifiziert mit Milchsäure

eingesetzt in Form einer wäßrigen NaCl-Lösung einer Konzentration von 0,02 mol/l

Tabelle 2

Zusammensetzung	E7	E8	E9	E10	E11	E12
Disperal® Sol P3 ^(a)	4	3	3	4	4	4
Disperal® Sol P2 ^[b]	-	_	_	-	_	-
HCI	-	_	_	_		_
Ameisensäure	-	1,0	1,0	1,2	1,4	_
Citronensäure	-	_	_	_		_
Amidosulfonsäure	1,8	1,0	1,0	1,0	1,1	1,2
NaCl	1	-	_	_	_	-
ACH-Lösung (50 % AS) ^[c]	-	5	10	-	_	_
APG® 220 UP ^d	-	_	_	1	1	1
Texapon® LS 35 ^(e)	- '	_	-	_	_	_
Ethanol (96 %ig)		-	_	2	2	2
Parfüm	-	-	- .	0,42	0,42	0,42
Wasser, vollentsalzt	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100
pH-Wert nach Herstellung	1,3	2,2	2,0	1,9	1,8	_
pH-Wert einen Tag später	2,2	3,0	3,4	2,7	2,7	

[[]a]-[e] s. Tabelle 1

Tabelle 3

Zusammensetzung	E13	E14	E15	E16	E17
Disperal® Sol P3 ^(a)	. 4	_	_	-	-
Disperal® Sol P2 ^[b]		3	4	4	4
HCI	_		_	_	_
Ameisensäure	_	1,76	3,85	1,2	1,0
Citronensäure	_	3,85		_	_
Amidosulfonsäure	1,4	-	1,76	1	0,25
NaCl	_	-	_	- '	_
ACH-Lösung (50 % AS) ^[c]	-	_	_	_	
APG® 220 UP ^(d)	1	1	_	1	1
Texapon® LS 35 ^(e)	-	2,2	_	-	_
Ethanol (96 %ig)	2	2	2	2	2
Parfüm	0,42	0,42	0,42	0,42	0,42
Wasser, vollentsalzt	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100
pH-Wert nach Herstellung	-	2,2	1,3	1,5	2,0
pH-Wert einen Tag später			1,8	2,0	2,5

[[]a]-[e] s. Tabelle 1

Die Mittel E1 bis E11 und E14 bis E17 wurden als WC-Reiniger getestet. Sowohl über ein Spritzventil aus einem Behältnis ausgebracht als auch versprüht hafteten sie deutlich länger als herkömmliche WC-Reiniger auf den Oberflächen. Die Reinigungsleistung war gegenüber den herkömmlichen WC-Reinigern aufgrund der langen Einwirkzeit deutlich höher.

Rheologische Eigenschaften

Die rheologischen Eigenschaften der Mittel E12 und E13 wurden mit dem schergeschwindigkeitskontrollierten Rotationsrheometer Paar Physica UDS 2000 (Geometrie: Kegel/Platte mit 5 cm Durchmesser und einem Winkel von 1 °) bei 25 °C untersucht.

Ermittelt wurden der Elastizitäts- oder Speichermodul G', der Viskositäts- oder Verlustmodul G'', die Fließgrenze τ_{Fl} und die Nullscherviskosität η_0 (Tabelle 4) sowie die Viskosität η in Abhängigkeit von der Scherrate (Tabelle 5), wobei die Viskosität bei den Scherraten 1, 10, 30, 50 und 100 s⁻¹ sowohl in der Reihenfolge zunehmender Scherrate (Werte in den mit "auf" überschriebenen Spalten) als auch in der Reihenfolge abnehmender Scherrate (Werte in den mit "ab" überschriebenen Spalten) bestimmt wurde.

Tabelle 4

	G'	G"	γ_{kr}	$\tau_{\sf FI}$	ηο
	(Pa)	(Pa)		(Pa)	(Pa s)
E12	18	7	0,16	2,88	1140
E13	115	13	0,1	11,5	1160

Tabelle 5

		Viskosität η (Pa s) bei Scherrate in s ⁻¹									
	1	s ⁻¹	10	s ⁻¹	30	s ⁻¹	50	s ⁻¹	100	s ⁻¹	
	auf	ab	auf	ab	auf	ab	auf	ab	auf	ab	
E12	4,5	2	0,7	0,4	0,29	0,2	0,19	0,15	0,11	0,1	
E13	7	3	0,9	0,4	0,3	0,18	0,19	0,135	0,11	0,098	

Die Viskosität wurde zudem bei kontinuierlicher Zunahme bzw. Abnahme der Scherrate (= Geschwindigkeitsgefälle) wie auch nach jeweils 2,5minütigem Vorscheren bei einer Scherrate von 10, 20, 30, 50 bzw. 100 s⁻¹ während einer anschließenden Relaxation bei einer Scherrate von nur 10⁻⁴ s⁻¹ verfolgt.

Abbildung 1 zeigt das doppel logarithmische Viskositäts/Scherraten-Diagramm für E12 (Meßpunktsymbol: Dreieck) und E13 (Meßpunktsymbol: ausgefüllte Raute) mit jeweils zwei – bei zunehmender (Pfeile nach rechts oben bzw. unten) bzw. abnehmender (Pfeile nach links oben) Scherrate gemessener – Kurven.

Abbildung 2 gibt das Viskositäts/Zeit-Diagramm für E12 mit fünf Kurven für die fünf verschieden Vorscherraten wieder, in dem die Viskosität logarithmisch aufgetragen ist.

Abbildung 3 zeigt das Viskositäts/Zeit-Diagramm für E13 mit ebenfalls fünf Kurven für die fünf verschieden Vorscherraten, in dem die Viskosität wiederum logarithmisch aufgetragen ist.

Die rheologischen Untersuchungen belegen eindrucksvoll die ausgeprägte Strukturviskosität (Tabelle 5; Gefälle der Kurven in Abbildung 1) und Thixotropie von E12 und E13 (Differenz der "auf"- und "ab"-Werte in Tabelle 5; Hysterese der Kurven in Abbildung 1; Abbildungen 2 und 3). Der im Vergleich zu E12 höhere Amidosulfonsäuregehalt in E13 resultiert hierbei in höheren Viskositäten sowie einer noch stärkeren Strukturviskosität und insbesondere Thixotropie, während die Nullscherviskosität nahezu identisch ist.

Die Abbildungen 2 und 3 veranschaulichen, daß E12 und E13 sich durch Scherbelastung, etwa durch stärkeres Schütteln, verflüssigen lassen, nach Beendigung der Scherbelastung für etwa 2,5 Minuten flüssig bleiben und anschließend mit einem geradezu sprunghaften Anstieg der Viskosität wieder vergelen (ein Gel bilden).

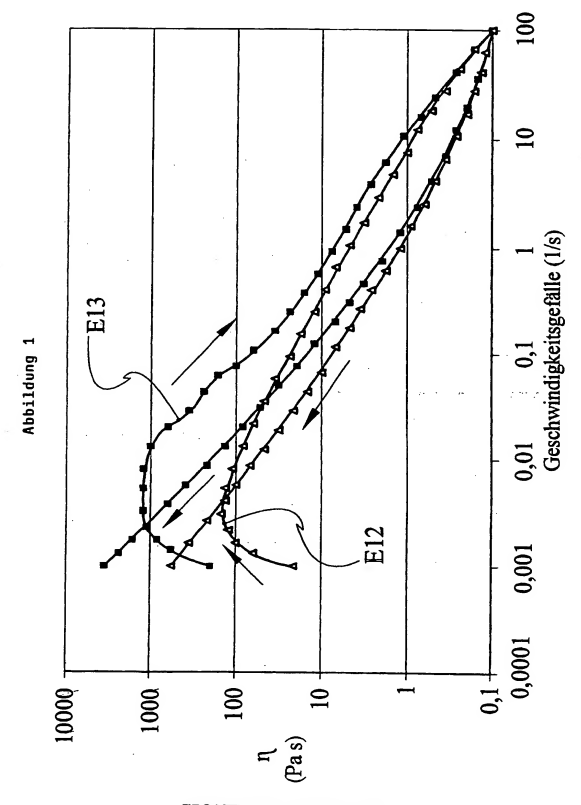
Patentansprüche

 Thixotropes wäßriges Reinigungsmittel, dadurch gekennzeichnet, daß es eine oder mehrere nanopartikuläre anorganische Verbindungen aus der Gruppe der Metalloxide, -oxidhydrate, -hydroxide, -carbonate und -phosphate sowie Silicate enthält.

- Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die mittlere Teilchengröße der nanopartikulären Verbindungen 1 bis 200 nm, vorzugsweise 5 bis 100 nm, insbesondere 10 bis 50 nm, beträgt.
 - 3. Mittel nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß eine oder mehrere nanopartikuläre Verbindungen in einer Menge von 0,1 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 10 Gew.-%, insbesondere 1 bis 8 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 6 Gew.-%, äußerst bevorzugt 3 bis 5 Gew.-%, enthält.
 - 4. Mittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß Böhmit enthält.
 - 5. Mittel nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es ein oder mehrere Säuren oder Basen enthält.
 - 6. Mittel nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es ein oder mehrere Tenside enthält.
 - 7. Mittel nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es ein oder mehrere Tenside enthält.
- Verwendung eines Mittels nach einem der vorstehenden Mittelansprüche als Handgeschirrspülmittel, Maschinengeschirrspülmittel, Bad- oder Toilettenreiniger, Allzweckreiniger oder Waschmittel.
 - Verwendung eines Mittels nach einem der vorstehenden Mittelansprüche als Sprühreiniger.

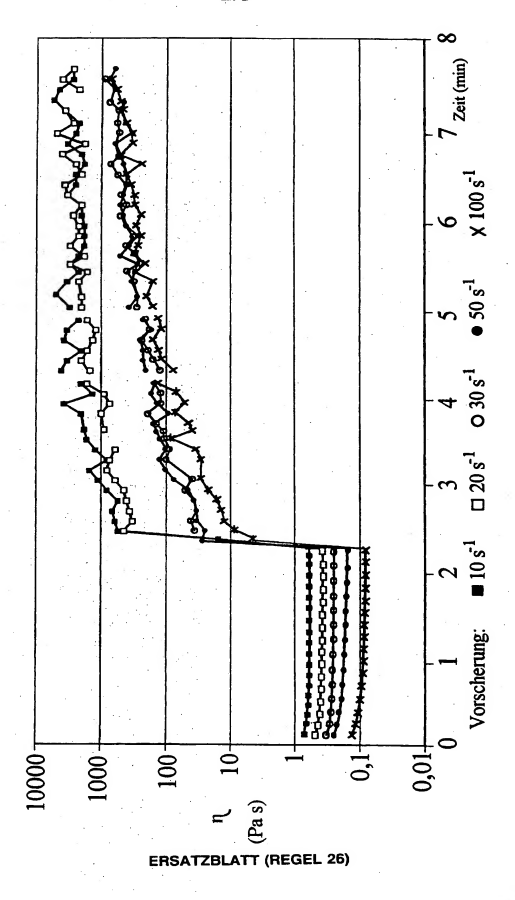
10

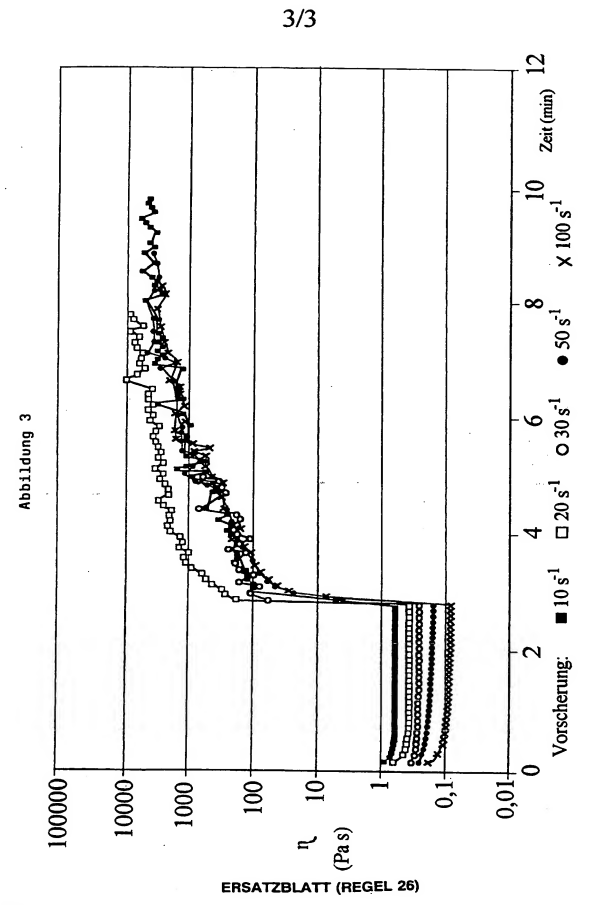
1/3



ERSATZBLATT (REGEL 26)

Abbildung 2





Interr. .nal Application No PCT/EP 00/09543

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C11D17/00 C11D C11D3/12 C11D7/20 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C11D Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 1-3,5-9EP 0 314 050 A (COLGATE PALMOLIVE CO) X 3 May 1989 (1989-05-03) page 5, line 3-9; claims; examples Υ 1-3,5-9US 4 968 445 A (AHMED FAHIM U ET AL) 6 November 1990 (1990-11-06) column 5, line 5-17; claims; examples 1-3,5-9US 3 956 162 A (LAUTENBERGER WILLIAM JACOB) 11 May 1976 (1976-05-11) column 1, line 8-12; claims; examples. 1-3,5-9EP 0 407 187 A (UNILEVER PLC ;UNILEVER NV (NL)) 9 January 1991 (1991-01-09) claims; examples Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date involve an inventive step when the document is taken alone document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docucitation or other special reason (as specified) O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other means in the art. document published prior to the international filing date but "&" document member of the same patent family later than the priority date claimed Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 02/01/2001 22 December 2000 Authorized officer Name and maiting address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Pentek, E Fax: (+31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Intern ial Application No PCT/EP 00/09543

Category '	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 120 465 A (SARE EDWARD J ET AL) 9 June 1992 (1992-06-09) column 9, line 31-34; claims	1-3,5-9
Y	US 4 836 948 A (CORRING ROBERT) 6 June 1989 (1989-06-06) column 3, line 32-48 column 4, line 22-25 column 5, line 5-27 column 6, line 49-52 claims 1,7	4
		
·		
:		
		:

information on patent family members

Intern Dal Application No
PCT/EP 00/09543

		T		PCI/EP	00/09543
Patent docum cited in search r		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 031405	0 A	03-05-1989	AT AU BE BR CA CH DE DK ES	240688 A,B 2274688 A 2446888 A 1002929 A 8805014 A 8805624 A 1318214 A 1317846 A 677931 A 3833378 A 545188 A 605388 A 2010379 A	15-08-1993 06-04-1989 04-05-1989 27-08-1991 09-05-1989 18-07-1989 25-05-1993 18-05-1993 15-07-1991 03-05-1989 30-03-1989 01-05-1989
			FI FR GB GR IL IT JP JP	884463 A 884992 A 2621046 A 2210382 A,B 88100646 A,B 87842 A 88168 A 1224540 B 1132696 A 1163300 A	30-03-1989 01-05-1989 31-03-1989 07-06-1989 22-06-1989 25-05-1992 25-05-1992 04-10-1990 25-05-1989 27-06-1989
			LU MX MX NL NO NO NZ NZ PT	87356 A 169908 B 169812 B 8802359 A 884301 A,B, 884828 A 226289 A 226711 A 88598 A,B	06-04-1989 30-07-1993 27-07-1993 17-04-1989 30-03-1989 02-05-1989 26-09-1990 26-02-1991 01-10-1988
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			PT SE US US US US ZA ZA AU	88884 B 8803411 A 4970016 A 4968445 A 5089161 A 5219486 A 5232621 A 8807068 A 8808076 A 616206 B	29-01-1993 30-03-1989 13-11-1990 06-11-1990 18-02-1992 15-06-1993 03-08-1993 30-05-1990 27-06-1990 24-10-1991
US 4968445		06-11-1990	AT AU AU BE BR CA CH DE DK EP ES FI	240688 A,B 2274688 A 616206 B 2446888 A 1002929 A 8805014 A 1318214 A 1317846 A 677931 A 3833378 A 545188 A 605388 A 0314050 A 2010379 A 884463 A	15-08-1993 06-04-1989 24-10-1991 04-05-1989 27-08-1991 09-05-1989 25-05-1993 18-05-1993 15-07-1991 03-05-1989 30-03-1989 01-05-1989 01-11-1989 30-03-1989

information on patent family members

Intern nal Application No PCT/EP 00/09543

	Patent document ed in search repo	ort	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US	4968445	Α		FI FR	884992 A 2621046 A	01-05-1989 31-03-1989
				GB	2210382 A,B	07-06-1989
				GR	88100646 A,B	22-06-1989
				ĬĹ	87842 A	25-05-1992
				IL	88168 A	25-05-1992
				IT	1224540 B	04-10-1990
				JP	1132696 A	25-05-1989
				JP	1163300 A	27-06-1989
				LU	87356 A	06-04-1989
	•			MX	169908 B	30-07-1993
				MX	169812 B	27-07-1993
			•	NL	8802359 A	17-04-1989
	•			NO	884301 A,B,	30-03-1989
				NO NZ	884828 A 226289 A	02-05-1989 26-09-1990
			•	NZ NZ	226711 A	26-09-1990
				PT	88598 A,B	01-10-1988
				ΡŤ	88884 B	29-01-1993
				SE	8803411 A	30-03-1989
				ÜS	4970016 A	13-11-1990
				ÜS	5089161 A	18-02-1992
				US	5219486 A	15-06-1993
				US	5232621 A	03-08-1993
				ZA	8807068 A	30-05-1990
				ZA	8808076 A	27-06-1990
				BR	8805624 A	18-07-1989
US	3956162	Α	11-05-1976	CA	1023636 A	03-01-1978
				DE	2428032 A	02-01-1975
				FR	2233396 A	10-01-1975
				GB	1459342 A	22-12-1976
				JP	991278 C	27-03-1980
				JP	50036507 A	05-04-1975
				JP 	54027002 B	07-09-1979
ΕP	0407187	Α	09-01-1991	AU	637383 B	27-05-1993
				AU	5874490 A	10-01-1991
				CA JP	2020647 A 3074498 A	08-01-1991 29-03-1991
				ZA	9005321 A	25-03-1991 25-03-1992
US	5120465	Α	09-06-1992	NONE		,
US	4836948	Α	06-06-1989	AU	2760188 A	06-07-1989
				BR	8806958 A	29-08-1989
				CA	1321115 A	10-08-1993
				DE	3887865 D	24-03-1994
				DE	3887865 T	26-05-1994
				EP	0323209 A	05-07-1989
				ES	2049260 T	16-04-1994
				JP JP	1215897 A 7047759 B	29-08-1989 24-05-1995
				. i D	/U/L//50 K	2/1_N6_100K

Interr nales Aktenzeichen PCT/EP 00/09543

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C11D17/00 C11D3/12 C11D7/20

Nach der Internationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK\ 7\ C11D$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstott gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegrifte)

EPO-Internal

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	EP 0 314 050 A (COLGATE PALMOLIVE CO) 3. Mai 1989 (1989-05-03)	1-3,5-9
Y	Seite 5, Zeile 3-9; Ansprüche; Beispiele	4
X	US 4 968 445 A (AHMED FAHIM U ET AL) 6. November 1990 (1990-11-06)	1-3,5-9
Y	Spalte 5, Zeile 5-17; Ansprüche; Beispiele	4
X	US 3 956 162 A (LAUTENBERGER WILLIAM JACOB) 11. Mai 1976 (1976-05-11)	1-3,5-9
Y	Spalte 1, Zeile 8-12; Ansprüche; Beispiele	4
X	EP 0 407 187 A (UNILEVER PLC ;UNILEVER NV (NL)) 9. Januar 1991 (1991-01-09)	1-3,5-9
Υ	Ansprüche; Beispiele	4
	* -/	
		·

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kalegorien von angegebenen Veröffentlichungen *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
22. Dezember 2000	02/01/2001
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patenttaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Pentek, E

Interr. vales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09543

X	C.(Fortsetz	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
9. Juni 1992 (1992-06-09) Spalte 9, Zeile 31-34; Ansprüche Y US 4 836 948 A (CORRING ROBERT) 6. Juni 1989 (1989-06-06) Spalte 3, Zeile 32-48 Spalte 4, Zeile 22-25 Spalte 5, Zeile 5-27 Spalte 6, Zeile 49-52 Ansprüche 1,7			Betr. Anspruch Nr.
Y Spalte 9, Zeile 31-34; Ansprüche US 4 836 948 A (CORRING ROBERT) 6. Juni 1989 (1989-06-06) Spalte 3, Zeile 32-48 Spalte 4, Zeile 22-25 Spalte 5, Zeile 5-27 Spalte 6, Zeile 49-52 Ansprüche 1,7	X		1-3,5-9
6. Juni 1989 (1989-06-06) Spalte 3, Zeile 32-48 Spalte 4, Zeile 22-25 Spalte 5, Zeile 5-27 Spalte 6, Zeile 49-52 Ansprüche 1,7	Y		4
	Y	6. Juni 1989 (1989-06-06) Spalte 3, Zeile 32-48 Spalte 4, Zeile 22-25 Spalte 5, Zeile 5-27 Spalte 6, Zeile 49-52	4
		*	
		sur e	

Angaben zu Veröttentlichungen, die zur selben Patenttamilie gehören

Intern ales Aktenzeichen PCT/EP 00/09543

					T
Im Recherchenberich geführtes Patentdokun		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie .	Datum der Veröffentlichung
EP 0314050	Α	03-05-1989	AT	240688 A,B	15-08-1993
			AU	2274688 A	06-04-1989
		•	AU	2446888 A	04-05-1989
		·	BE	1002929 A	27-08-1991
			BR	8805014 A	09-05-1989
			BR	8805624 A	18 - 07-1989
	•	•	CA	1318214 A	25-05-1993
			CA	1317846 A	18-05-1993
	•		CH	677931 A	15-07-1991
•			DE	3833378 A	03-05-1989
			DK	545188 A	30-03-1989
			DK ES	605388 A 2010379 A	01-05-1989 01-11-1989
	: .	•	FI	884463 A	30-03-1989
	•	•	FI	884992 A	01-05-1989
٠.	•		FR	2621046 A	31-03-1989
			GB	2210382 A,B	07-06-1989
		. * *	GR	88100646 A,B	22-06-1989
			IL	87842 A	25-05-1992
			ĬĹ	88168 A	25-05-1992
•			ÎŢ	1224540 B	04-10-1990
			ĴР	1132696 A	25-05-1989
			ĴΡ	1163300 A	27-06-1989
			LU	87356 A	06-04-1989
		aVo.	MX	169908 B	30-07-1993
			MX	169812 B	27-07-1993
			NL	8802359 A	17-04-1989
			NO	884301 A,B,	30-03-1989
		. •	NO	884828 A	02-05-1989
		4	NZ	226289 A	26-09-1990
	£ 1		NZ	226711 A	26-02-1991
		•	PT	88598 A,B	01-10-1988
	:		PT	88884 B	29-01-1993
			SE US	8803411 A 4970016 A	30-03-1989 13 - 11-1990
9			US	4970016 A 4968445 A	06-11-1990
	· ·		US	5089161 A	18-02-1992
			US	5219486 A	15-06-1993
	• .	•	US	5232621 A	03-08-1993
			ZA	8807068 A	30-05-1990
			ZA	8808076 A	27-06-1990
			AU	616206 B	24-10-1991
US 406944E	A	06_11_1000	AT	240688 A,B	15-08-1993
US 4968445	A	06-11-1990	AT AU	240688 A,B 2274688 A	06-04-1989
			AU	616206 B	24-10-1991
		* *	AU	2446888 A	04-05-1989
			BE	1002929 A	27-08-1991
	•		BR	8805014 A	09-05-1989
			CA	1318214 A	25-05-1993
			CA	1317846 A	18-05-1993
			CH	677931 A	15-07-1991
			DE	3833378 A	03-05-1989
		- V	DK	545188 A	30-03-1989
			DK	605388 A	01-05-1989
			· EP	0314050 A	03-05-1989
			ES FI	2010379 A 884463 A	01-11-1989 30-03-1989

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentlamitie)(Juli 1992) ...

Angaben zu Veröttentlichungen, die zur selben Patentlamilie gehören

Intern ales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09543

Im Recherchenberi geführtes Patentdok		Datum der Veröffentlichung	ŗ	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4968445	Α	······································	FI	884992 A	01-05-1989
			FR	2621046 A	31-03-1989
			GB	2210382 A,B	07-06-1989
			GR	88100646 A,B	22-06-1989
			ĬĹ	87842 A	25-05-1992
			ĬĹ	88168 A	25-05-1992
			IT	1224540 B	04-10-1990
			JP		
				1132696 A	25-05-1989
			JP	1163300 A	27-06-1989
			LU	87356 A	06-04-1989
			MX	169908 B	30-07-1993
			MX	169812 B	27-07-1993
			NL	8802359 A	17-04-1989
			NO	884301 A,B,	30-03-1989
			NO	884828 A	02-05-1989
			NZ	226289 A	26-09-1990
		•	NZ	226711 A	26-02-1991
			PT	88598 A,B	01-10-1988
			PT	88884 B	29-01-1993
			SE	8803411 A	30-03-1989
			US	4970016 A	13-11-1990
			US	5089161 A	18-02-1992
			US	5219486 A	15-06-1993
			US	5232621 A	03-08-1993
			ZA	8807068 A	30-05-1990
			ZA	8808076 A	27-06-1990
			BR	8805624 A	18-07-1989
US 3956162	 А	11-05-1976	CA	1023636 A	03-01-1978
			DE	2428032 A	02-01-1975
	•		FR	2233396 A	10-01-1975
			GB	1459342 A	22-12-1976
		· · · · · · · · · · · · · · · · ·	JP.	991278 C	27-03-1980
			JP	50036507 A	05-04-1975
			JP	54027002 B	07-09-1979
EP 0407187	A	09-01-1991	AU	637383 B	27-05-1993
			AU	5874490 A	10-01-1991
			CA	2020647 A	08-01-1991
		•	JP	3074498 A	29-03-1991
			ZA	9005321 A	25-03-1992
US 5120465	Α	09-06-1992	KEIN	IE	
US 4836948	Α	06-06-1989	AU	2760188 A	06-07-1989
			BR	8806958 A	29-08-1989
			CA	1321115 A	10-08-1993
			DE	3887865 D	24-03-1994
			DE	3887865 T	26-05-1994
			EP	0323209 A	05-07-1989
			ES	2049260 T	16-04-1994
			JP	1215897 A	29-08-1989
			JP	7047759 B	24-05-1995

THIS PAGE BLANK (USPTO)